

Europäisches Patentamt **European Patent Office** Office européen des brevets



(1) Veröffentlichungsnummer: 0 643 084 A2

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 94113846.3

(5) Int. Cl.⁶: C08F 295/00, C08F 4/622

2 Anmeldetag: 03.09.94

Priorität: 10.09.93 DE 4330667

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 15.03.95 Patentblatt 95/11

(84) Benannte Vertragsstaaten: BE DE ES FR GB IT NL

(1) Anmelder: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Strasse 38 D-67063 Ludwigshafen (DE)

(7) Erfinder: Seelert, Stefan, Dr. Mathäus-Merian-Ring 24a D-67227 Frankenthal (DE) Erfinder: Langhauser, Franz, Dr.

Salinenstrasse 103 D-67098 Bad Dürkheim (DE) Erfinder: Kerth, Jürgen, Dr. Wattenheimer Strasse 15 D-67316 Carlsberg (DE) Erfinder: Müller, Patrik, Dr. Johanniskreuzer Strasse 67 D-67661 Kaiserslautern (DE) Erfinder: Fischer, David, Dr. Raiffeisenstrasse 1e D-67161 Gönnheim (DE) Erfinder: Schweier, Günther, Dr. Friedrich-Pietzsch-Strasse 14

D-67159 Friedelsheim (DE)

 Verfahren zur Herstellung von mehrphasigen Homo- oder Copolymerisaten von C2-C10-Alk-1-enen in einer Reaktionszone.

 Verfahren zur Herstellung von mehrphasigen Homo- oder Copolymerisaten von C₂-C₁₀-Alk-1-enen, dadurch gekennzeichnet, daß in Anwesenheit zweier unterschiedlicher Katalysatorsysteme in einer Reaktionszone polymerisiert wird, wobei eines der Katalysatorsysteme als aktive Bestandteile einen Metallocenkomplex der allgemeinen Formel (I) oder (II)

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{3}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{8}
 R^{9}
 R^{9

worin

 M^1

ein Metall der Gruppe IVb, Vb oder VIb des Periodensystems ist,

R1 und R2

gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_{10} -Alkylgruppe, eine C_1 - C_{10} -Alkoxygruppe, eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe, eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe, eine C_7 - C_{10} -Arylalkylgruppe, eine C_7 - C_{10} -Alkylgruppe, eine C_7 - C_{10} -Arylalkenylgruppe oder ein Halogenatom bedeuten,

(II)

R³ und R⁴

gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C_1 - C_{10} -Alkylgruppe, die halogeniert sein kann, eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe, einen -NR $_2$ ¹⁰, -SR $_3$ ¹⁰ - SiR $_3$ ¹⁰ oder -PR $_2$ ¹⁰-Rest bedeuten, worin R¹⁰ ein Halogenatom, eine C_1 - C_{10} -Alkylgruppe oder eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe ist.

R⁵ und R6

gleich oder verschieden sind und die für R^3 und R^4 genannte Bedeutung haben, mit der Maßgabe, daß R^5 und R^6 nicht Wasserstoff sind.

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahrenzur Herstellung von mehrphasigen Homo- oder Copolymerisaten von C2-C10-Alk-1-enen.

Weiterhin betrifft die vorliegende Erfindung die Verwendung der nach dem erfindungsgemäßen Verfahren erhaltenen Homo- oder Copolymerisate zur Herstellung von Folien, Fasern oder Formkörpern.

Mehrphasige Homo- oder Copolymerisate von C₂-C₁₀-Alk-1-enen werden üblicherweise durch ein mehrstufiges Polymerisationsverfahren hergestellt, wobei zunächst das in einer ersten Reaktionszone erhaltene Polymerisat in eine zweite Reaktionszone übergeführt wird, wo diesem ein Gemisch von einem oder mehreren C₂-C₁₀-Alk-1-enen hinzupolymerisiert wird. Auf diese Weise bildet sich in der zweiten Reaktionszone ein Gemisch aus zwei verschiedenen Polymerisaten. Unter Umständen kann das aus der zweiten Polymerisationszone erhaltene Gemisch noch in eine oder mehrere weitere Reaktionszonen eingebracht werden, wo weitere C₂-C₁₀-Alk-1-ene hinzupolymerisiert werden (DE-A 40 04 087, DE-A 40 19 453).

Die bisher bekannten Verfahren sind verfahrenstechnisch relativ aufwendig, da einerseits die Reaktorführung in den einzelnen Reaktionszonen aufeinander abgestimmt werden muß und andererseits die Überführung von Polymerisaten von einer Reaktionszone in die andere regeltechnisch mit einigen Schwierigkeiten verbunden ist. Darüber hinaus erfordern derartige mehrstufige Verfahren stets eine sehr aufwendige Apparatur, die mit erheblichen investitionskosten verbunden ist.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, den geschilderten Nachteilen abzuhelfen und ein verfahrenstechnisch weniger aufwendiges Verfahren zur Herstellung von mehrphasigen Homo- oder Copolymerisaten von C₂-C₁₀-Alk-1-enen zu entwickeln.

Demgemäß wurde ein Verfahren zur Herstellung von mehrphasigen Homo- oder Copolymerisaten von C_2 - C_{10} -Alk-1-enen gefunden, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß in Anwesenheit zweier unterschiedlicher Katalysatorsysteme in einer Reaktionszone polymerisiert wird, wobei eines der Katalysatorsysteme als aktive

Bestandteile einen Metallocenkomplex der allgemeinen Formel (I) oder (II)

55 worin M¹ R¹ und R²

ein Metall der Gruppe IVb, Vb oder Vlb des Periodensystems ist, gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_{10} -Alkylgruppe, eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe, eine C_9 - C_{10} -

Alkenylgruppe, eine C₇-C₄₀-Arylalkylgruppe, eine C₇-C₄₀-Alkylgruppe, eine C₈-C₄₀-Arvialkenvigruppe oder ein Halogenatom bedeuten.

R3 und R4

gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C1-C10-Alkylgruppe, die halogeniert sein kann, eine C₆-C₁₀-Arylgruppe, einen -NR₂¹⁰, -SR¹⁰, -OSiR₃ 10 -SiR₃ 10 oder -PR₂ 10-Rest bedeuten, worin R10 ein Halogenatom, eine C₁-C₁₀-

Alkylgruppe oder eine C₆-C₁₀-Arylgruppe ist.

R5 und R6

gleich oder verschieden sind und die für R3 und R4 genannte Bedeutung haben, mit der Maßgabe, daß R5 und R6 nicht Wasserstoff sind.

R⁷

10

15

25

35

wobei

R11, R12 und R13

gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C1-C₁₀-Alkylgruppe, eine C₁-C₁₀-Fluoralkylgruppe, eine C₆-C₁₀ Arylgruppe, eine C₆-C₁₀-Fluorarylgruppe, eine C₁ C₁₀-Alkoxygruppe, eine C₂-C₁₀-Alkenylgruppe, eine C₇-C₄₀-Arylalkylgruppe, eine C₈₋₄₀-Arylalkenylgruppe, eine C₇₋₄₀-Alkylarylgruppe bedeuten oder R11 und R12 oder R11 und R13 jeweils mit den sie verbindenden Atomen einen Ring bilden,

 M^2

Silizium, Germanium oder Zinn ist,

R8 und R9

gleich oder verschieden sind und die für R11 genannte Bedeutung haben und

m und n

gleich oder verschieden sind und null, 1 oder 2 sind, wobei m plus n nuli, 1 oder 2 ist.

und eine oligomere Aluminiumoxidverbindung enthält.

Dabei steht Alkyl für geradkettiges oder verzweigtes Alkyl. Halogen (halogeniert) bedeutet Fluor, Chlor, Brom oder Jod, bevorzugt Fluor oder Chlor.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird zur Herstellung von mehrphasigen Homo- oder Copolymerisaten von C2-C10-Alk-1-enen, insbesondere von C2-C6-Alk-1-enen verwendet. Besonders bevorzugte C2-C6-Alk-1ene sind dabei Ethylen, Propylen, But-1-en, Pent-1-en oder Hex-1-en. Unter der Bezeichnung mehrphasige Homo- oder Copolymerisate von C2-C10-Alk-1-enen sollen neben drei- und vierphasigen Gemischen insbesondere zweiphasige Gemische aus Homo- oder Copolymerisaten dieser C₂-C₁o-Alk-1-ene verstanden werden. Als Beispiele für besonders bevorzugte zweiphasige Gemische sind u.a. Copolymerisate des Ethylens oder des Propylens mit anderen Copolymerisaten des Ethylens oder des Propylens zu nennen, wobei in den Copolymerisaten noch untergeordnete Anteile, d.h. bis zu 40 Gew.-%, insbesondere bis zu 30 Gew.-% weiterer C2-C6-Alk-1-ene, beispielsweise Propylen, Ethylen, But-1-en, Pent-1-en oder Hex-1-en vorliegen können. Weitere bevorzugte zweiphasige Gemische sind u.a. zwei verschiedene Homopolymerisate des Propylens oder anderer C2-C6-Alk-1-ene, oder ein Homopolymerisat des Ethylens oder Propylens mit einem Copolymerisat des Ethylens oder Propylens mit untergeordneten Anteilen, d.h. bis zu 40 Gew.-%, insbesondere bis zu 30 Gew.-% weiterer C2-C6-Alk-1-ene.

Als Katalysatorsysteme können nach dem erfindungsgemäßen Verfahren zum einen Ziegler-Natta-Katalysatorsysteme verwendet werden.

Ziegler-Natta-Katalysatorsysteme enthalten u.a. neben einer titanhaltigen Feststoffkomponente noch einen Cokatalysator. Als Cokatalysator kommt dabei eine Aluminiumverbindung in Frage. Vorzugsweise wird neben dieser Aluminiumverbindung als weiterer Bestandteil des Cokatalysators noch eine Elektronendonorverbindung eingesetzt. Die Polymerisation erfolgt dabei in den, in dar Technik üblicherweise für Polymerisationsreaktionen verwendeten Reaktoren, vorzugsweise in der Gasphase.

Zur Herstellung der titanhaltigen Feststoffkomponente werden als Titanverbindungen insbesondere Halogenide oder Alkoholate des drei- oder vierwertigen Titans verwendet, wobei die Chloride des Titans, insbesondere Titantetrachlorid, bevorzugt sind. Vorteilhaft enthält die titanhaltige Feststoffkomponente einen feinteiligen Träger, wofür sich Silicium- und Aluminiumoxide, sowie Aluminiumsilicate der Bruttoformel SiO₂ • aAl₂O₃, wobei a für einen Wert von 0,001 bis 2, insbesondere von 0,01 bis 0,5 steht, gut bewährt haben. Weitere Träger sind u.a. feinteilige Polyolefine, beispielsweise feinteiliges Polypropylen.

Weiter werden bei der Herstellung der titanhaltigen Feststoffkomponente u.a. Verbindungen des Magnesiums eingesetzt. Als solche kommen insbesondere Magnesiumhalogenide, Magnesiumalkyle und Magnesiumaryle, sowie Magnesiumalkoxy- und Magnesiumaryloxyverbindungen in Betracht, wobei bevorzugt Magnesiumdichlorid, Magnesiumdibromid und Magnesiumdi-(C1-C10-alkyl)-Verbindungen verwendet werden. Daneben kann die titanhaltige Feststoffkomponente noch Halogen, bevorzugt Chlor oder Brom, enthalten.

Ferner enthält die titanhaltige Feststoffkomponente noch Elektronendonorverbindungen, beispielsweise mono- oder polyfunktionelle Carbonsäuren, Carbonsäureanhydride und Carbonsäureester, ferner Ketone, Ether, Alkohole, Lactone, sowie phosphor- und siliciumorganische Verbindungen. Bevorzugt werden als Elektronendonorverbindungen innerhalb der titanhaltigen Feststoffkomponente Phthalsäurederivate der allgemeinen Formel III

$$co-x_1$$

verwendet, wobei X₁ und Y₁ jeweils für ein Chloratom oder einen C₁- bis C₁₀-Alkoxyrest oder gemeinsam für Sauerstoff stehen. Besonders bevorzugte Elektronendonorverbindungen sind Phthalsäureester, wobei X₁ und Y₁ einen C₁-C₈-Alkoxyrest, beispielsweise einen Methoxy-, Ethoxy-, Propyloxy- oder einen Butoxyrest bedeuten.

Weitere bevorzugte Elektronendonorverbindungen innerhalb der titanhaltigen Feststoffkomponenten sind u.a. Diester von 3- oder 4-gliedrigen, gegebenenfalls substituierten Cycloalkyl-1,2-dicarbonsäuren, sowie Monoester von, gegebenenfalls substituierten Benzophenon-2-carbonsäuren.

Als Hydroxyverbindungen werden bei diesen Estern die bei Veresterungsreaktionen Üblichen Alkohole verwendet, u.a. C_1 - bis C_{15} -Alkanole, C_5 - bis C_7 -Cycloalkanole, die ihrerseits C_1 - bis C_{10} -Alkylgruppen tragen können, ferner C_6 - bis C_{10} -Phenole.

Die titanhaltige Feststoffkomponente kann nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden. Beispiele dafür sind u.a. in der EP-A 45 975, der EP-A 45 977, der EP-A 86 473, der EP-A 171 200, der GB-A 2 111 066 und der US-A 4 857 613 beschrieben.

Die dadurch erhältliche titanhaltige Feststoffkomponente wird mit Cokatalysatoren als Ziegler-Natta-Katalysatorsystem verwendet. Als Cokatalysatoren kommen dabei Aluminiumverbindungen und weitere Elektronendonorverbindungen in Frage.

Als Cokatalysator geeignete Aluminiumverbindungen sind neben Trialkylaluminium auch solche Verbindungen, bei denen eine Alkylgruppe durch eine Alkoxygruppe oder durch ein Halogenatom, beispielsweise durch Chlor oder Brom, ersetzt ist. Bevorzugt werden Trialkylaluminiumverbindungen verwendet, deren Alkylgruppen jeweils 1 bis 8 C-Atome aufweisen, beispielsweise Trimethyl-, Triethyl- oder Methyldiethylaluminium

Bevorzugt verwendet man neben der Aluminiumverbindung noch als weiteren Cokatalysator Elektronendonorverbindungen wie beispielsweise mono- oder polyfunktionelle Carbonsäuen, Carbonsäureanhydride und Carbonsäureester, ferner Ketone, Ether, Alkohole, Lactone, sowie phosphor- und siliciumorganische Verbindungen. Bevorzugte Elektronendonorverbindungen sind dabei siliciumorganische Verbindungen der allgemeinen Formel IV

I۷

wobe

 R^{14} gleich der verschieden ist und eine C_1 - bis C_{20} -Alkylgruppe, eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkylgruppe, die ihrerseits eine C_1 - bis C_{10} -Alkylgruppe tragen kann, oder eine C_6 - bis C_{20} -Aryl- oder Arylalkylgruppe bedeutet, R^{15} gleich oder verschieden ist und eine C_1 - bis C_{20} -Alkylgruppe bedeutet und p für die Zahlen 1, 2 oder 3 steht. Besonders bevorzugt werden dabei solche Verbindungen, in denen R^{14} eine C_1 - bis C_8 -Alkylgruppe oder eine 5- bis 7-gliedrige Cycloalkylgruppe, sowie R^{15} eine C_1 - bis C_4 -Alkylgruppe bedeutet und p für die Zahlen 1 oder 2 steht.

Unter diesen Verbindungen sind insbesondere Dimethoxydiisopropylsilan, Dimethoxyisobutylisopropylsilan, Dimethoxydiisobutylsilan, Dimethoxydiisobutylsilan, Dimethoxydisobutylsilan und Dimethoxyisopropylsek.butylsilan hervorzuheben.

Bevorzugt werden solche Katalysatorsysteme verwendet, bei denen das Atomverhältnis zwischen Aluminium aus der Aluminiumverbindung und Titan aus der titanhaltigen Feststoffkomponente 10:1 bis 800:1, insbesondere 20:1 bis 200:1, und das Molverhältnis zwischen der Aluminiumverbindung und der als Cokatalysator eingesetzten Elektronendonorverbindung 1:1 bis 100:1, insbesondere 2:1 bis 80:1 beträgt. Die einzelnen Katalysatorbestandteile können in beliebiger Reihenfolge einzeln oder als Gemisch zweier Komponenten in das Polymerisationssystem eingebracht werden.

Weiterhin können im erfindungsgemäßen Verfahren anstelle der Ziegler-Natta-Katalysatorsysteme Katalysatorsysteme verwendet werden, die als aktive Bestandteile von der allgemeinen Formel (I) und (II) unterschiedliche Metallocenkomplexe von Metallen der IV. und V. Nebengruppe des Periodensystems und oligomere Aluminiumoxidverbindungen enthalten. Bevorzugt sind dabei Metallocenkomplexe von Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob oder Tantal.

Vorzugsweise werden dabei solche Komplexverbindungen verwendet, bei denen das Metallatom über π -Bindungen mit ungesättigten cyclischen Kohlenwasserstoffresten verbunden ist, beispielsweise Cyclopentadienyl-, Fluorenyl- oder Indenylgruppen. Weiterhin sind die bevorzugt eingesetzten Komplexverbindungen dadurch gekennzeichnet, daß das Metallatom noch mit weiten Liganden, insbesondere mit Fluor, Chlor, Brom und lod oder einem C_1 - bis C_{10} -Alkyl, beispielsweise einer Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder Butylgruppe, verknüpft sein kann.

Besonders geeignete Metallocenkomplexe lassen sich durch folgende allgemeine Formel V kennzeichnen:

30

R18
R16
R19
MX2
R24
R21
R21

35

40

50

55

in der die Eubstituenten folgende Bedeutung haben:

M Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob oder Tantal,

X Fluor, Chlor, Brom, Iod, Wasserstoff, C₁- bis C₁₀-Alkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl oder -OR²o, wobei

R²⁰

 C_{1} - bis C_{10} -Alkyl, C_{6} - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl, Arylalkyl, Fluoralkyl oder Fluoraryl mit jeweils 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest bedeutet,

R16 bis R19

und R²¹ bis R²⁴ Wasserstoff, C₁- bis C₁₀-Alkyl, 5- bis 7-gliedriges Cycloalkyl, das seinerseits C₁- bis C₁₀-Alkyle als Substituenten tragen kann, C₆- bis C₁₅-Aryl oder Arylalkyl, wobei gegebenenfalls auch zwei benachbarte Reste gemeinsam für 4 bis 15 C-Atome aufweisende cyclische gesättigte, teilweise gesättigte oder ungesättigte Gruppen stehen können, oder Si(R²⁵)₃ mit

R²⁵

C₁- bis C₁₀-Alkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl oder C₃- bis C₁₀-Cycloalkyl,

′ für R²⁶ R²⁷ Z √ oder

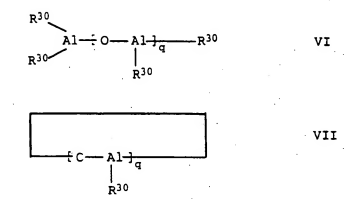
steht. wobei Silicium, Germanium, Zinn oder Kohlenstoff bedeutet, Wasserstoff, C1- bis C10-Alkyl, C3- bis C10-Cycloalkyl oder C6- bis C15-Aryl, wobei R26, R27, R28, R29 gegebenenfalls auch zwei benachbarte Reste gemeinsam für 4 bis 15 C-Atome aufweisende cyclische_Gruppen stehen können. Von den Verbindungen der Formel V sind diejenigen besonders geeignet, in denen gleich sind und für Wasserstoff oder C1- bis C10-Alkylgruppen stehen, R16 und 21 gleich sind und für Wasserstoff, eine Methyl-, Ethyl-, iso-Propyl- oder tert.-R19 und R24 und R^{23} die Bedeutung R^{18} und R^{23} C_1 - bis C_4 -Alkyl R^{17} und R^{22} Wasserstoff R17, R18, R22 20 haben oder zwei benachbarte Reste R17 und R18 sowie R22 und R23 gemeinsam für 4 bis 12 C-Atome aufweisende cyclische Gruppen stehen, für Wasserstoff oder C₁ bis C₈-Alkyl, R26 R27 R28 und R29 für Zirkonium oder Hafnium und М für Chlor stehen. 25 Beispiele für besonders geeignete Komplexverbindungen sind u.a. Dimethylsilandiylbis(cyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid, Dimethylsilandiylbis(indenyl)-zirkoniumdichlorid, Dimethylsilandiylbis(tetrahydroindenyl)-zirkoniumdichlorid, Ethylenbis(cyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid, Ethylenbis(indenyl)-zirkoniumdichlorid, Ethylenbis(tetrahydroindenyl)-zirkoniumdichlorid, Ethylenbis(-2-methylindenyl)-zirkoniumdichlorid, Ethylenbis(-2-methylindenyl)-hafniumdichlorid, Ethylenbis(-2-methylbenzindenyl)-zirkoniumchlorid, Ethylenbis(-2-methylbenzindenyl)-hafniumdichlorid, Dimethylsilandiylbis(-3-tert.butyl-5-methylcyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid, Dimethylsilandiylbis(-3-tert.butyl-5-ethylcyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid, Dimethylsilandiylbis(-3-tert.butyl-5-methylcyclopentadienyl)-dimethylzirkonium, Dimethylsilandiylbis(-2-methylindenyl)-zirkoniumdichlorid, Dimethylsilandiylbis(-2-isopropylindenyl)-zirkoniumdichlorid, Dimethylsilandiylbis(-2-tert.-butylindenyl)-zirkoniumdichlorid, Diethylsilandiylbis(-2-methylindenyl)-zirkoniumdibromid, Dimethylsilandiylbis(-2-methyl-5-methylcyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid, Dimethylsilandiylbis(-2-ethyl-5-isopropylcyclopentadienyl)-zirkoniumdichlorid, Dimethylsilandiylbis(-2-methylbenzindenyl)-zirkoniumdichlorid,

Dimethylsilandiylbis(-2-methylindenyl)-hafniumdichlorid und Isopropylidencyclopentadienylfluorenylzirkoniumdichlorid.

Die Synthese derartiger Komplexverbindungen kann nach an sich bekannten Methoden erfolgen, wobei die Umsetzung der entsprechend substituierten, cyclischen Kohlenwasserstoffanionen mit Halogeniden von Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob oder Tantal, bevorzugt ist Beispiele für entsprechende Herstellungsverfahren sind u.a. im Journal of Organometallic Chemistry, 369 (1989), 359-370 beschrieben.

Die Metallenkomplexe können auch in kationischer Form vorliegen, wie in der EP-A 277 003 und der EP-A 277 004 beschrieben wird. Weiterhin kann auch μ-Oxo-bis(chlorobiscyclopentadienyl)-zirkonium als Metallocenkomplex verwendet werden.

Neben den Metallocenkomplexen enthalten die eingesetzten Katalysatorsysteme noch oligomere Aluminiumoxidverbindungen. Geeignet sind beispielsweise offenkettige oder cyclische Alumoxanverbindungen der allgemeinen Formeln VI oder VII



wobei R^{30} eine C_1 - bis C_4 -Alkylgruppe, bevorzugt eine Methyl- oder Ethylgruppe bedeutet und q für eine ganze Zahl von 5 bis 30, bevorzugt 10 bis 25, steht.

Die Herstellung dieser oligomeren Alumoxanverbindungen erfolgt üblicherweise durch Umsetzung einer Lösung von Trialkylaluminium mit Wasser und ist u.a. in der EP-A 284 708 und der USA 4 794 096 beschrieben.

In der Regel liegen die dabei erhaltenen oligomeren Alumoxanverbindungen als Gemische unterschiedlich langer, sowohl linearer als auch cyclischer Kettenmoleküle vor, so daß q als Mittelwert anzusehen ist. Die Alumoxanverbindungen können auch im Gemisch mit andere Metallalkylen, bevorzugt mit Aluminiumalkylen, vorliegen.

Es hat sich als vorteilhaft erwiesen, die Komplexverbindung von Metallen der IV. und V. Nebengruppe des Periodensystems und die oligomere Alumoxanverbindung in solchen Mengen zu verwenden, daß das atomare Verhältnis zwischen Aluminium aus der oligomeren Alumoxanverbindung und dem Übergangsmetall aus der Komplexverbindung von Metallen der IV. und V. Nebengruppe des Periodensystems im Bereich von 10:1 bis 10⁶:1, insbesondere im Bereich von 10:1 bis 10⁴:1, liegt.

Als Lösungsmittel für diese Katalysatorsysteme werden übliche aromatische Kohlenwasserstoffe eingesetzt, bevorzugt mit 6 bis 20 C-Atomen, insbesondere Xylole und Toluol sowie deren Mischungen.

Weiterhin können auch geträgerte Metallocenkomplexe verwendet werden. Geeignete Trägermaterialien sind beispielsweise Kieselgele, bevorzugt solche der Formel SiO₂ • a Al₂O₃, worin a für eine Zahl im Bereich von 0 bis 2 steht, vorzugsweise 0 bis 0,5; also im wesentlichen Alumosilikate oder Siliciumdioxid. Vorzugsweise weisen die Träger einen Teilchendurchmesser im Bereich von 1 bis 200 µm auf, insbesondere von 30 bis 80 µm. Derartige Produkte sind im Handel erhältlich, z.B. als Silica Gel 332 der Firma Grace.

Neben dem Ziegler-Natta-Katalysatorsystem oder dem metallocenhaltigen Katalysatorsystem wird nach dem erfindungsgemäßen Verfahren noch ein zweites Katalysatorsystem eingesetzt, welches als aktive Bestandteile einen Metallocenkomplex der verstehend bereits genannten allgemeinen Formel (I) oder (II) enthält. Das erfindungsgemäße Verfahren wird in einer Reaktionszone durchgeführt.

Bevorzugte Verbindungen der allgemeinen Formel (I) oder (II) sowie Verfahren zu ihrer Herstellung sind u.a. in der EP-A 537 686 beschrieben.

Neben den Metallocenkomplexen der allgemeinen Formel (I) oder (II) enthält das eingesetzte zweite Katalysatorsystem noch als aktive Bestandteile oligomere Aluminiumoxidverbindungen der vorstehend genannten allgemeinen Formel (VI) oder (VII). In bezug auf die Mengenverhältnisse der aktiven Bestandteile gilt das bei den anderen metallocenhaltigen Katalysatorsystemen Gesagte. Die Metallocenkomplexe der allgemeinen Formel (I) und (II) können ebenfalls in geträgerter Form verwendet werden, wobei die gleichen Träger eingesetzt werden können, wie oben bereits beschrieben.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann sowohl in Lösung, in einer Suspension, in der Gasphase oder aber als Substanzpolymerisation durchgeführt werden. Bevorzugt wird das Verfahren zur Herstellung der mehrphasigen Homo- oder Copolymerisate von C_2 - C_{10} -Alk-1-enen in der Gasphase durchgeführt. Die Polymerisationsbedingungen sind an sich unkritisch; Drücke von 0,5 bis 3000 bar, bevorzugt von 1 bis 80 bar und Temperaturen von -50 bis -300 °C, bevorzugt von -20 bis 100 °C haben sich als geeignet erwiesen. Die Polymerisation kann in Anwesenheit von üblichen Reglern, beispielsweise Wasserstoff oder C_2 - C_8 -Alk-1-enen und in üblichen Polymerisationsreaktoren durchgeführt werden.

Nach dem erfindungsgemäßen Verfahren können die einzelnen Katalysatorsysteme in unterschiedlichen Mengenverhältnissen eingesetzt werden. Bevorzugt werden solche Mengenverhältnisse gewählt, daß das gebildete Polymerisat aus 5 bis 70 Gew.-% des mit dem metallocenhaltigen Katalysatorsystem der Formel

(I) oder (II) erhaltenen Homo- oder Copolymerisats und aus 30 bis 95 Gew.-% des mit dem anderen Katalysatorsystem erhaltenen Homo- oder Copolymerisats zusammengesetzt ist.

Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Verfahrens ist es möglich, mehrphasige Homo- oder Copolymerisate von C₂-C₁₀-Alk-1-enen auf verfahrenstechnisch einfache Weise und ohne großen apparativen Aufwand herzustellen. Das erfindungsgemäße Verfahren eignet sich zur Herstellung der verschiedensten mehrphasigen Homo- oder Copolymerisate von C₂-C₁₀-Alk-1-enen. Diese können zur Herstellung von Folien, Fasern oder Formkörpern eingesetzt werden und sind gut verarbeitbar.

Beispiele

10

20

Beispiel 1

1.1 Herstellung eines Trägermaterials

Zu einer Suspension von 20,2 g Kieselgel (Fa. Grace, SG 332, Teilchendurchmesser 20-45 µm) in 200 ml Heptan wurden bei Raumtemperatur während 30 min 56 ml einer Lösung von 6,4 g Triethylaluminium in 48 ml Heptan zugetropft. Dabei stieg die Temperatur auf 44°C an. Nach 18 Stunden Rühren bei Raumtemperatur wurde abfiltriert, zweimal mit je 30 ml Heptan und zweimal mit je 30 ml Pentan gewaschen und anschließend am Ölpumpenvakuum getrocknet.

1.2 Trägerung der Katalysatorsysteme

Zu einer Lösung aus 30 ml Toluol, 40 μmol Dimethylsilandiyl-bis (2-methylbenzo[e]indenyl)-zirkondichlorid (\triangleq 23 mg) und 25 μmol rac[1,2-Ethandiylbis{1-(4,7-dimethyl-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)}}-zirkondichlorid (\triangleq 12 mg) wurden 17 ml (\triangleq 26 mmol) einer Lösung von Methylalumoxan in Toluol (1,53 molar, Fa. Witco) gegeben und 15 Minuten gerührt. Anschließend wurden 5 g des in 1.1 hergestellten Trägermaterials zugegeben und weitere 30 Minuten gerührt. Zuletzt wurde das Lösungsmittel bei Raumtemperatur während 4 Stunden am Ölpumpenvakuum entfernt. Es entstand ein gutrieselfähiges Katalysatorpulver aus zwei Metallocen-Katalysatorsystemen.

1.3 Polymerisation

In einem trockenen, mit Stickstoff gespülten 10-Liter-Autoklaven wurden nacheinander 20 g Polypropylengrieß und 12 ml Triethylaluminium (1 molare Lösung in Heptan) gegeben und 15 min gerührt. Anschließend wurden 1,5 g des in 1.2 hergestellten Trägerkatalysators im Stickstoff-Gegenstrom in den Reaktor gefüllt und dieser verschlossen. Bei einer Rührerdrehzahl von 350 U/min wurde auf 70°C aufgeheizt und gleichzeitig der Innendruck stufenweise durch Propylenzufuhr bis zum Enddruck von 28 bar erhöht. Anschließend wurde 1,5 Stunden lang polymerisiert, wobei durch die automatische Druckregelung Frischpropylen nachgeführt wurde. Nach beendeter Reaktion wurde während 10 min auf Atmosphärendruck entspannt und das entstandene Polymere, welches aus zwei unterschiedlichen Propylenhomopolymerisaten bestand, im Stickstoffstrom ausgetragen. Die entsprechenden Polymerisationsergebnisse sind in der Tabelle aufgelistet.

Beispiel 2

45

2.1 Metallocenhaltiges Katalysatorsystem der Formel (II)

Entsprechend dem im Beispiel 1.2 beschriebenen Verfahren wurden 60 μmol rac[1,2-Ethandiylbis[1-(4,7-dimethyl-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)]]zirkondichlorid (\triangleq 29 mg) und 16 ml einer 1,53 molaren Lösung von Methylalumoxan (\triangleq 24 mmol) in Toluol eingesetzt.

2.2 Ziegler-Natta-Katalysatorsystem

20 g SiO₂ ("SG 332" der Firma Grace mit einem Teilchendurchmesser von 20 bis 45 μm) wurden in 200 ml n-Heptan suspendiert und bei 20°C mit 25,33 ml n-Butyl-n-Octyl-Magnesium versetzt. Die Suspension wurde bis zum Rückfluß erhitzt und 30 Minuten lang auf Rückfluß gehalten. Nach anschließendem Abkühlen der Suspension auf Raumtemperatur wurde beginnend bei 60°C zwei Stunden lang mit überschüssigem HCl chloriert und danach wurden bei Raumtemperatur 19,41 ml Ethanol hinzugefügt. Das

Gemisch wurde zunächst 30 Minuten am Rückfluß gehalten und nach erneutem Abkühlen auf 25°C mit 17,07 ml Titantetrachlorid versetzt, anschließend erneut auf 60 °C erhitzt und bei dieser Temperatur mit 2.94 ml Di-n-butylphthalsäureester versetzt. Das Gemisch wurde eine Stunde lang am Rückfluß gehalten. Die daraus resultierende Suspension wurde filtriert und mit 160 ml Ethylbenzol gewaschen. Nach Trocknung erhielt man 29,2 g der Katalysatorvorstufe.

Die erhaltene Katalysatorvorstufe wurde in einer heizbaren Extraktionsfritte unter Rühren 60 Minuten lang mit einem Gemisch aus 450 ml Ethylbenzol und 50 ml Titantetrachlorid bei einer Manteltemperatur von 125 °C extrahiert. Der Katalysator wurde anschließend dreimal mit jeweils 120 ml n-Hexan und einmal mit 120 ml n-Pentan gewaschen und im Stickstoffstrom getrocknet. Der Katalysator enthielt 2,0 Gew.-% Magnesium.

Die titanhaltige Feststoffkomponente wurde danach zunächst einer Vorpolymerisation unterworfen und anschließend inaktiviert. Dazu wurden in einem mit einem Rührer versehenen 1 I-Glasautoklaven 700 ml n-Heptan vorgelegt und das Reaktionsgefäß auf eine Innentemperatur von 5°C abgekühlt. Zu dem Lösungsmittel wurden 47,4 ml Triethylaluminium (in Form einer 1,0-molaren Lösung in n-Heptan) und 6,26 ml Dimethoxyisobutylisopropylsilan (in Form einer 1,0-molaren Lösung in n-Heptan) zugegeben. Anschließend wurden 20 g der hergestellten titanhaltigen Feststoffkomponente zugegeben. Unter Rühren wurde dann kontinuierlich über ein Einleitungsrohr eine Stunde lang gasförmiges Propylen Durchflußmenge: 40 l/h) bei einem Druck von 1 bar eingeleitet. Während der Propylenzufuhr wurde die Innentemperatur zwischen 5°C und 20 °C gehalten. Nach erfolgter Propylenzufuhr wurde dann kontinuierlich unter Rühren über ein Einleitungsrohr 1 Stunde lang gasförmiges, trockenes CO2 (Durchflußmenge: 14,5 l/h bei einem Druck von 1 bar) in die Katalysatorsuspension eingeleitet. Dadurch wurde die polymerisationsaktive Katalysatorsuspension inaktiviert.

Man erhielt 90 g eines Feststoffes, der 3,1 Gewichtsteile Polypropylen auf ein Gewichtsteil Katalysatorfeststoff enthielt.

Der dabei resultierende Feststoff ist das Ziegler-Natta-Katalysatorsystem.

2.3 Polymerisation

Die Polymerisation des Propylens wurde analog dem Beispiel 1.3 in einer Reaktionszone in Anwesenheit von 1.3 g des nach dem Beispiel 2.2 hergestellten Ziegler-Natta-Katalysatorsystems und 0,5 g des im Beispiel 2.1 beschriebenen metallocenhaltigen Katalysatorsystems durchgeführt. Die entsprechenden Polymerisationsergebnisse sind in der nachfolgenden Tabelle aufgelistet.

Beispiel 3

3.1 Trägerung der Katalysatorsysteme

Analog zu dem in 1.2 beschriebenen Verfahren wurden 25 µmol rac[1,2-Ethandiylbis[1-(4,7-dimethyl-4,5,6,7-tetrahydroindenyl)}]zirkondichlorid (= 12 mg) in 20 ml Toluol gelöst und zu 6,5 ml (= 10 mmol) einer Lösung von Methylalumoxan in Toluol (1,53 molar, Fa. Witco) gegeben und 15 Minuten gerührt. Anschließend wurden 5 g des in 2.2 hergestellten Ziegler-Natta-Katalysatorsystems zugegeben und weitere 30 Minuten gerührt. Zuletzt wurde das Lösungsmittel bei Raumtemperatur während 4 Stunden am Ölpumpenvakuum entfernt. Es entstand ein gut rieselfähiges Katalysatorpulver aus einem Ziegler-Natta- und einem Metallocen-Katalysatorsystem.

3.2 Polymerisation

Die Polymersation wurde mit 1,5 g des in 3.1 hergestellten Trägerkatalysators analog zu dem in 1.3 beschriebenen Verfahren durchgeführt. Die entsprechenden Polymerisationsergebnisse sind in der Tabelle aufgeführt.

Beispiel 4

Analog dem Beispiel 1.3 wurde die Polymerisation eines Gemisches aus Propylen und Ethylen in Anwesenheit von 1,5 g im Beispiel 1.2 erhaltenen Katalysatorsystems in einer Reaktionszone und in der Gasphase durchgeführt. Das Katalysatorsystem des Beispiels 1.2 enthielt sowohl ein übliches von der Formel (II) verschiedenes metallocenhaltiges Katalysatorsystem als auch ein metallocenhaltiges Katalysatorsystem der Formel (II). Es wurde dabei ein gasförmiges Gemisch aus 99 % Propylen und 1 % Ethylen

polymerisiert. Durch eine entsprechende Regelung war gewährleistet, daß jeweils die gewählte Gaszusammensetzung zugeführt wurde.

Die Schmelzpunkte und Glastemperaturen der erhaltenen Polymerisatkomponenten A und B wurden mittels DSC-Messungen (10 ° C/1 min Aufheizrate) bestimmt. Bei allen Proben wurden jeweils zwei Schmelzpunkte und zwei Glastemperaturen gefunden, die zwei Polymerisatkomponenten A und B zugeordnet werden konnten. Die Komponente B war dabei stets das Polymerisat, welches sich am metallocenhaltigen Katalysatorsystem der allgemeinen Formel (II) bildete:

Der G-Modul wurde nach DIN 53 445 und die Charpy-Schlagzähigkeiten an nach DIN 53 453 bestimmt. Die Produktivitäten [g/g Kat • h] beziehen sich auf die Gesamtmenge des Katalysators, also auf die Summe der Menge der beiden unterschiedlichen Katalysatorsysteme.

Die Trennung nach TREF (Temperature Rising Elution Fractionation) diente dazu, die jeweiligen Anteile der Polymerisate A)[gebildet am Ziegler-Natta-Katalysatorsystem oder am metallocenhaltigen Katalysatorsystem, das von dem der Formel (I) oder (II) verschieden ist] und der des Polymerisats B [gebildet am metallocenhaltigen Katalysatorsystem der Formel (I) oder (II)] zu ermitteln. Dazu wurden mit Hilfe von Xylol bei unterschiedlichen, steigenden Temperaturen Fraktionen aus dem gesamten Polymerisat herauseluiert. Die Fraktion, die man bei 80 °C erhielt, entsprach dem Polymerisat B, die gesammelte Fraktion, die man bei 100 °C und 130 °C eluierte, dem Polymerisat A (US-A 50 30 713; L. Wild "Advances in Polymer Science" 98, Seite 1-47 [1990]).

20

25

30

35

40

45

.50

80°C 23,2 24,0 26,1	1 -20°C 40 30 35 50		bei 23°C n.b. n.b. n.b. n.b.
Trennung nach TREF [Gew%]		jzāhigkeit an [kJ/m²]	Schla
		•	
116	139	648	1460
121	162	635	1430
120	163	430	
119			1160
B)	145	613	1380 1160
c)	A) 145	613	1380
27.27.40	Schmelzpunkte (''C) A) B 145	Produktivität [g/g Kat · h] 613	Ausheute [g] 1380 1160
		63 120 62 121 39 116 80°C 23,2 24,0 26,1	635 162 121 648 139 116 ceit an C bei -20°C 80°C 30 24,0 35 26,1

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung von mehrphasigen Homo- oder Copolymerisaten von C2-C10-Alk-1-enen, dadurch gekennzeichnet, daß in Anwesenheit zweier unterschiedlicher Katalysatorsysteme in einer Reaktionszone polymerisiert wird, wobei eines der Katalysatorsysteme als aktive Bestandteile einen

Metallocenkomplex der allgemeinen Formel (I) oder (II)

$$R^{5}$$
 R^{4}
 R^{5}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{1}
 R^{7}
 R^{2}
 R^{8}
 R^{9}
 R^{1}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{2}
 R^{8}
 R^{9}
 R^{7}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{6}
 R^{6}
 R^{7}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{9}
 R^{9}

worin

10

15

20

25

30

45

50

55

M¹

R1 und R2

R3 und R4

R5 und R6

R7

ein Metall der Gruppe IVb, Vb oder VIb des Periodensystems ist,

gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, eine C1-C10-Alkylgruppe, eine C₁-C₁₀-Alkoxygruppe, eine C₆-C₁₀-Arylgruppe, eine C₆-C₁₀-Aryloxygruppe, eine C₂-C₁₀-Alkenylgruppe, eine C₇-C₄₀-Arylalkylgruppe, eine C₇-C₄₀-Alkylarylgruppe, eine

C8-C40-Arylalkenylgruppe oder ein Halogenatom bedeuten,

gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C1- C_{10} -Alkylgruppe, die halogeniert sein kann, eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe, einen -NR $_2$ 10, -SR10, -OSiR310 -SiR310 oder -PR210-Rest bedeuten, worin R10 ein Halogenatom, eine

 $C_1\text{-}C_{10}\text{-}\text{Alkylgruppe}$ oder eine $C_6\text{-}C_{10}\text{-}\text{Arylgruppe}$ ist.

gleich oder verschieden sind und die für R³ und R⁴ genannte Bedeutung haben, mit

der Maßgabe, daß R5 und R6 nicht Wasserstoff sind.

= BR^{11} , = AIR^{11} , -Ge-, -Sn-, -O-, -S-, = SO, = SO_2 , = NR^{11} , = CO, = PR^{11} oder = $P-(O)R^{11}$ ist,

wobei

10

15

20

25

30

35

R11, R12 und R13

gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C_1 - C_{10} -Alkylgruppe, eine C_1 - C_{10} -Fluoralkylgruppe, eine C_6 - C_{10} -Fluorarylgruppe, eine C_1 - C_1 -Alkoxygruppe, eine C_2 - C_1 -Alkenylgruppe, eine C_2 - C_1 -Alkylgruppe, eine C_3 - C_4 -Arylalkylgruppe, eine C_8 - C_4 -Arylalkenylgruppe, eine C_7 - C_4 -Alkylgruppe bedeuten oder R^{11} und R^{12} oder R^{11} und R^{13} jeweils mit den sie verbindenden Atomen einen Ring bilden,

 M^2

Silizium, Germanium oder Zinn ist,

R⁸ und R⁹ m und n gleich oder verschieden sind und die für R¹¹ genannte Bedeutung haben und gleich oder verschieden sind und null, 1 oder 2 sind, wobei m plus n null, 1 oder 2 ist,

.

und eine oligomere Aluminiumoxidverbindung enthält.

- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als anderes Katalysatorsystem ein Ziegler-Natta-Katalysatorsystem eingesetzt wird.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das andere Katalysatorsystem als aktive Bestandteile von der allgemeinen Formel (I) und (II) unterschiedliche Metallocenkomplexe von Metallen der IV. und V. Nebengruppe des Periodensystems und oligomere Aluminiumoxidverbindungen enthält.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Herstellung der mehrphasigen Homo- oder Copolymerisate von C₂-C₁₀-Alk-1-enen in der Gasphase erfolgt.
 - Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Herstellung der mehrphasigen Homo- oder Copolymerisate von C₂-C₁₀-Alk-1-enen bei Temperaturen von -20 bis 100 °C und Drücken von 1 bis 80 bar erfolgt.
 - 6. Verwendung der gemäß den Ansprüchen 1 bis 5 erhaltenen mehrphasigen Homo- oder Copolymerisate von C₂-C₁₀-Alk-1-enen zur Herstellung von Folien, Fasern und Formkörpern.

50

45



Europäisches Patentamt **European Patent Office** Office européen des brevets



① Veröffentlichungsnummer: 0 643 084 A3

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(1) Anmeldenummer: 94113846.3

2 Anmeldetag: 03.09.94

(5) Int. Cl.⁵. C08F 295/00, C08F 4/622, C08F 297/08, C08F 10/00

(3) Priorität: 10.09.93 DE 4330667

Veröffentlichungstag der Anmeldung: 15.03.95 Patentblatt 95/11

(84) Benannte Vertragsstaaten: BE DE ES FR GB IT NL

B Veröffentlichungstag des später veröffentlichten Recherchenberichts: 26.04.95 Patentblatt 95/17

1 Anmelder: BASF Aktiengesellschaft Carl-Bosch-Strasse 38 D-67063 Ludwigshafen (DE)

2 Erfinder: Seelert, Stefan, Dr. Mathäus-Merian-Ring 24a

D-67227 Frankenthal (DE)

Erfinder: Langhauser, Franz, Dr.

Salinenstrasse 103

D-67098 Bad Dürkheim (DE)

Erfinder: Kerth, Jürgen, Dr.

Wattenheimer Strasse 15

D-67316 Carlsberg (DE)

Erfinder: Müller, Patrik, Dr.

Johanniskreuzer Strasse 67

D-67661 Kaiserslautern (DE)

Erfinder: Fischer, David, Dr.

Raiffeisenstrasse 1e

D-67161 Gönnheim (DE)

Erfinder: Schweier, Günther, Dr.

Friedrich-Pietzsch-Strasse 14

D-67159 Friedelsheim (DE)

(S) Verfahren zur Herstellung von mehrphasigen Homo- oder Copolymerisaten von C2-C10-Alk-1-enen in einer Reaktionszone.

© Verfahren zur Herstellung von mehrphasigen Homo- oder Copolymerisaten von C2-C10-Alk-1-enen, dadurch gekennzeichnet, daß in Anwesenheit zweier unterschiedlicher Katalysatorsysteme in einer Reaktionszone polymerisiert wird, wobei eines der Katalysatorsysteme als aktive Bestandteile einen Metallocenkomplex der allgemeinen Formel (I) oder (II)

$$R^{5}$$
 R^{4}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{6}
 R^{1}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{7}
 R^{8}
 R^{9}
 R^{9}
 R^{1}
 R^{7}
 R^{7

worin

1VI

ein Metall der Gruppe IVb, Vb oder VIb des Periodensystems ist,

R1 und R2

gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, eine C_1 - C_{10} -Alkylgruppe, eine C_1 - C_{10} -Alkoxygruppe, eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe, eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe, eine C_7 - C_{10} -Arylgruppe, eine C_7 - C_{10} -Alkylgruppe, eine C_8 - C_{10} -Arylalkenylgruppe oder ein Halogenatom bedeuten,

R3 und R4

gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C_1 - C_{10} -Alkylgruppe, die halogeniert sein kann, eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe, einen -NR $_2$ ¹⁰, -SR $_3$ ¹⁰ -OSiR $_3$ ¹⁰ oder -PR $_2$ ¹⁰-Rest bedeuten, worin R¹⁰ ein Halogenatom, eine C_1 - C_{10} -Alkylgruppe oder eine C_6 - C_{10} -Arylgruppe ist.

R5 und R6

gleich oder verschieden sind und die für R^3 und R^4 genannte Bedeutung haben, mit der Maßgabe, daß R^5 und R^6 nicht Wasserstoff sind.

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 94 11 3846

	EINSCHLÄGIGE D	OOKUMENTE		·	
ategorie	Kennzeichnung des Dokuments n der maßgeblichen	nit Angabe, soweit erforderlich, Feile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (IBLCL6)	
X	EP-A-O 516 018 (HOECHS 1992 * das ganze Dokument *		1,3-6	C08F295/00 C08F4/622 C08F297/08 C08F10/00	
X	EP-A-O 536 104 (FINA 1 1993 * das ganze Dokument '	•	1,2,4-6		
X	EP-A-O 439 964 (MITSU 7.August 1991 * Seite 6, Zeile 18 - * Ansprüche; Beispiel	Seite 7, Zeile 13 *	1,2,4-6		
X	EP-A-0 232 595 (EXXON INC.) 19.August 1987 * Ansprüche; Beispiel		1,2,4-6		
Χ .	WO-A-92 15619 (PHILLI 17.September 1992 * Ansprüche; Beispiel		1,2		
	Ansprache, Sersprehe			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)	
		•		C08F	
		÷			
		•		• .	
		•			
Der	r vorliegende Recherchenbericht wurde	für alle Patentansprüche erstellt			
	Racherchasort	Abschinddatun der Rocherche		Prifer	
	DEN HAAG	22.Februar 199	5 K	aumann, E	

EPO PORM ISO

- X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet
 Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer
 anderen Veröffentlichung derselben Kategorie
 A: technologischer Hintergrund
 O: nichtschriftliche Offenbarung
 P: Zwischen

- D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus andern Gründen angeführtes Dokument
- å : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument

•••				4,
		\hat{z}_{j}	**	,
			×)	
•			2 - 2	
				,
			, •	
		,	•	4.0
		0	· //	•
,	•			
	-20			÷ ;=
			1.4	
			e é	
*				
				*
	ė,			
	*			•
· ·				, A.
	*			
				÷,
			:	
	\\display			
			15 h	
			*	
	·			
			.,	
			6 ;	•
•				
				40
*				
?				